PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-221443

(43) Date of publication of application: 05.08.2003

(51)Int.Cl.

C08G 73/12 C08G 59/50 C08L 63/00 C08L 79/08 H01L 23/29 H01L 23/31

(21)Application number: 2002-021572

(71)Applicant: DAINIPPON INK & CHEM INC

(22) Date of filing:

30.01.2002

(72)Inventor: NAKAMURA SHINYA

SAKURAI HIROKO

OGURA ICHIRO

(54) THERMOSETTING RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a thermosetting resin composition that is excellent in low stress, high adhesion and suitable for electronic device materials such as a semiconductor sealing material and an underfill material.

SOLUTION: The thermosetting resin composition contains a maleimide compound (W) represented by general formula (1) and an amine (X) as essential components, wherein m and n are represented by 2≤m+n≤6; R11 and R12 each denote a hydrocarbon linkage comprising an alkylene, cycloalkylene, arylalkylene or cycloalkylalkylene group; G1 and G2 each denote an ester linkage or a urethane linkage; and R2 denotes a (poly)ether-linked chain, a (poly)ester- linked chain or a (poly)urethane-linked chain having a weight average molecular weight of 100 to 100,000 comprising a linear alkylene, branched alkylene, alkylene having a hydroxy group, cycloalkylene, aryl or arylalkylene group.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

13.01.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-221443 (P2003-221443A)

(43)公開日 平成15年8月5日(2003.8.5)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ	テーマコート*(参考)				
C08G	73/12		C08G 7	73/12 4 J O O 2				
	59/50		5	59/50 4 J O 3 6				
C08L	63/00		C08L 6	3/00 A 4J043				
	79/08		7	79/08 Z 4M109				
H01L	23/29		H01L 2	23/30 R				
		審査請求	未請求 請求項	頁の数12 OL (全 10 頁) 最終頁に続く				
(21)出願番号		特願2002-21572(P2002-21572)	(71)出願人	000002886				
				大日本インキ化学工業株式会社				
(22)出顧日		平成14年1月30日(2002.1.30)	東京都板橋区坂下3丁目35番58号					
			(72)発明者	中村 信哉				
				千葉県市原市諏訪2-7-5-310				
			(72)発明者	桜井 宏子				
				千葉県千葉市稲毛区小仲台1-4-1-2				
				-504				
			(72)発明者	小椋 一郎				
				千葉県市原市不入斗614-56				
			(74)代理人	100088764				
				弁理士 高橋 勝利				

最終頁に続く

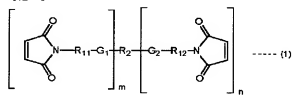
(54)【発明の名称】 熱硬化性樹脂組成物

(57) 【要約】

【課題】 低応力性、高密着性という両特性に優れた半導体封止材、アンダーフィル材等の電子デバイス材料に好適な熱硬化性樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 一般式(1)で表わされるマレイミド化合物(W)とアミン系化合物(X)とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物。

【化1】



(式中、m及びnは、 $2 \le m+n \le 6$ であり、 R_{11} 及び R_{12} は、アルキレン基、シクロアルキレン基、アリール アルキレン基またはシクロアルキルアルキレン基からな る炭化水素結合を示す。また、 G_1 及び G_2 はエステル結合またはウレタン結合を表わす。 R_1 は、直鎖アルキレン基、分岐アルキレン基、水酸基を有するアルキレン

基、シクロアルキレン基、アリール基またはアリールアルキレン基からなる重量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖、(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)ウレタン連結鎖を表わす。)

2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)で表わされるマレイミド化合物(W)とアミン系化合物(X)とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物。

1

【化1】

(式中、m及びnは、各々独立した1~5の整数を示し、且つ2≦m+n≦6であり、R1及びR11は、各々独立して、アルキレン基、シクロアルキレン基、アリールアルキレン基及びシクロアルキルアルキレン基からなる群より選ばれる炭化水素結合を示す。また、G1及びG1は各々独立にエステル結合及びウレタン結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの結合を示す。R1は、直鎖アルキレン基、分岐アルキレン基、水酸基を有するアルキレン基、シクロアルキレン基(アリール基20及びアリールアルキレン基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基を含む重量平均分子量100~100、000の(ポリ)エーテル連結鎖、(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)ウレタン連結鎖を表わす。)

【請求項2】 前記マレイミド化合物(W)とエポキシ 樹脂(Y)とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物。

【請求項3】 マレイミド化合物(W)、エポキシ樹脂(Y)とエポキシ樹脂硬化剤(Z)とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物。

【請求項4】 R:が炭素数2~24の直鎖アルキレン基、炭素数2~24の分岐アルキレン基、または水酸基を有する炭素数2~24のアルキレン基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基を含む重量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖、

(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)ウレタン連結鎖を示すマレイミド化合物である請求項1、2または3記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項5】 マレイミド化合物 (W) が前記一般式 (1) 中のm及びnがともに1であり、 R_{11} 及び R_{11} ,が アルキレン基、且つ R_{1} が炭素数 $2 \sim 2$ 4の直鎖アルキレン基、炭素数 $2 \sim 2$ 4の分岐アルキレン基、または水酸基を有する炭素数 $2 \sim 2$ 4のアルキレン基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基がエーテル結合で結ばれた重量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖である請求項1~4の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項6】マレイミド化合物(W)が液状であることを特徴とする請求項1~5の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項7】 エポキシ樹脂 (Y) が液状エポキシ樹脂 50

であることを特徴とする請求項2~6の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項8】 マレイミド化合物(W)とエポキシ樹脂(Y)の混合比率が、(W)/(X)=95:5~10:90(重量比)である請求項2~7の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項9】 マレイミド化合物 (W) とエポキシ樹脂 (Y) の混合物の粘度が $20Pa \cdot s$ 以下 (25^{\odot}) であるの何れか一つに請求項 $2 \sim 8$ の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項10】 電子デバイス材料用に調製された請求項1~9の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項11】 半導体封止材用に調製された請求項1 ~9の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【請求項12】 アンダーフィル材用に調製された請求項1~9の何れか一つに記載の熱硬化性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、熱硬化性樹脂組成物に関するもので、更に詳しくは、低応力性、密着性が優れた半導体封止材、アンダーフィル材等の電子デバイス材料に適する熱硬化性樹脂組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】電子・電気部品は、エレクトロニクス産業の発展とともに、その生産量も順調に伸びてきており、特に最近では、移動体通信機器、AV機器、情報機器等も加わり使用される分野も多岐になり需要が拡大しつつある。一方、機器の小型・軽量化に伴い、フリップチップ等の高密度ベアチップ実装が普及しているが、これらの用途では機械的・熱的ストレスを吸収して破壊や特性変化を防止する低応力性、またプリント基板等の部材との優れた密着性を有する熱硬化性樹脂材料が強く求められている。

【0003】従来、半導体封止剤、アンダーフィル剤等 の電子デバイス材料には密着性に優れ、吸湿性の少ない エポキシ樹脂系材料が多く使用されている。しかし、エ ポキシ樹脂は基本的には固くて脆い材料であり、機械的 ・熱的ストレスを吸収する低応力性に劣る。そのため硬 化時のストレス、またはチップや基板との熱膨張係数の 差によって生じるストレスによりクラックが発生する等 の問題が生じやすい。また密着性に優れるエポキシ樹脂 においても、例えば、ビスマレイミド-トリアジン (B T) レジン基板への密着性は満足できるものではない。 これらの難点を解決するために、エポキシ樹脂にマレイ ミド系化合物を加えた熱硬化性樹脂が提案されている が、低応力性、密着性に不十分であり、また耐熱老化性 に問題がある。さらに耐熱老化性を改善すべく、特開平 07-268068号公報において、芳香族系ピスマレ イミド化合物を用い、さらにアルケニルフェノール系化

合物を加えた熱硬化性樹脂が提案されている。しかしながら、前記特開平07-268068号公報の熱硬化性樹脂は低応力性および密着性の面では不十分であった。 【0004】

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、低応力性、高密着性という両特性に優れた半導体封止材、アンダーフィル材等の電子デバイス材料に適する熱硬化性樹脂組成物とその硬化物を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、下記の分子量のポリエーテル構造、ポリエステル構造又はポリウレタン構造で連結されたマレイミド化合物を必須成分とする熱硬化性樹脂組成物が、上記課題を解決できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は下記、一般式(1)で表わされるマレイミド化合物(W)とアミン系化合物

(X)とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物とその硬化物を提供する。

【化2】

(式中、m及びnは、各々独立した1~5の整数を示し、且つ2≦m+n≦6であり、R:1及びR:1は、各々独立して、アルキレン基、シクロアルキレン基、アリールアルキレン基及びシクロアルキルアルキレン基からなる群より選ばれる炭化水素結合を示す。また、G:及びG:は各々独立にエステル結合及びウレタン結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの結合を示す。R:は、直鎖アルキレン基、分岐アルキレン基、水酸基を有するアルキレン基、シクロアルキレン基、アリール基及びアリールアルキレン基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基を含む重量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖、(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)ウレタン連結鎖を表わす。)

【0007】また、本発明は、前記マレイミド化合物 (W) とエポキシ樹脂 (Y) とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物とその硬化物をも提供する。

【0008】また、本発明は、マレイミド化合物 (W)、エポキシ樹脂(Y)とエポキシ樹脂硬化剤 (Z)とを必須成分とする熱硬化性樹脂組成物とその硬化物をも提供する。

【0009】また、本発明は、電子デバイス材料用、半 導体封止材用、またはアンダーフィル材用に調製された 前記の組成物をも提供する。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明の熱硬化性樹脂組成物で用いられるマレイミド化合物 (W) において、一般式

4

(1) 中のm及びnは、各々独立した $1 \sim 5$ の整数を表わすが、m + n が 2 以上 6 以下の整数となる化合物が好ましい。

【0011】前記一般式(1)中のR…及びR…は、各々独立して、アルキレン基、シクロアルキレン基、アリールアルキレン基及びシクロアルキルアルキレン基からなる群より選ばれる炭化水素結合を表わす。ここで、アルキレン基は直鎖状であっても、分岐状であってもよく、また、アリールアルキレン基あるいはシクロアルキルーアルキレン基は、各々、主鎖又は分岐鎖にアリール基又はシクロアルキル基を有しても良い。

【0012】前記R…及びR…としては、例えば、メチ レン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン 基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基、ヘプタメチ レン基、オクタメチレン基、ノナメチレン基、デカメチ レン基、ウンデカメチレン基、ドデカメチレン基等の直 鎖状アルキレン基;1-メチルエチレン基、1-メチル - トリメチレン基、2 - メチル- トリメチレン基、1 -メチルーテトラメチレン基、2-メチル-テトラメチレ ン基、1-メチルーペンタメチレン基、2-メチルーペ ンタメチレン基、3-メチルーペンタメチレン基、ネオ ペンチル基等の分岐アルキル基を有するアルキレン基: シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基等のシクロア ルキレン基;ベンジレン基、2,2-ジフェニルートリ メチレン基、1-フェニルーエチレン基、1-フェニル - テトラエチレン基、2 - フェニル- テトラエチレン基 等の主鎖又は側鎖にアリール基を有するアリールアルキ レン基;シクロヘキシルメチレン基、1-シクロヘキシ ルーエチレン基、1-シクロヘキシルーテトラエチレン 基、2-シクロヘキシルーテトラエチレン基等の主鎖あ るいは側鎖にシクロアルキル基を有するシクロアルキル -アルキレン基、等が挙げられるが、これに限定される ものではない。

【0013】また、R,は、直鎖アルキレン基、分岐アルキレン基、水酸基を有するアルキレン基、シクロアルキレン基、アリール基及びアリールアルキレン基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基がエーテル結合、エステル結合及びウレタン結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの結合で結ばれた重量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖、(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)ウレタン連結鎖表わす。R,は、これらの連結鎖が繰り返しの一単位となって繰り返されたオリゴマーあるいはポリマーで構成される連結鎖であっても良い。R,を表わす連結鎖を具体的に示すと、例えば、(a)炭素原子数1~24の直鎖アルキレン基、炭素原子数2~24の分歧アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結

合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する重 量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテ ル(ポリ)オール残基から構成される連結鎖、(b)炭 素原子数1~24の直鎖アルキレン基、炭素原子数2~ 24の分岐アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリ ール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水 素基が、エステル結合で結合された一つあるいはそれら の繰り返し単位を有する重量平均分子量100~10 0、000の(ポリ) エステル(ポリ) オール残基から 構成される連結鎖、(c)炭素原子数1~24の直鎖ア 10 ルキレン基、炭素原子数2~24の分岐アルキレン基、 シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ば れる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結 合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する重 量平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテ ル(ポリ)オールと有機(ポリ)イソシアネートとをウ レタン化した (ポリ) エーテル (ポリ) イソシアネート から構成される連結鎖、(d)炭素原子数1~24の直 鎖アルキレン基、炭素原子数2~24の分岐アルキレン 基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より 20 選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エステル結合 で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有す る重量平均分子量100~100,000の(ポリ)エ ステル(ポリ)オールと有機(ポリ)イソシアネートと をウレタン化した(ポリ)エステル(ポリ)イソシアネ ートから構成される連結鎖(e)炭素原子数1~24の 直鎖アルキレン基、炭素原子数2~24の分岐アルキレ ン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群よ り選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結 合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有 30 する重量平均分子量100~100,000の(ポリ) エーテル(ポリ)オールとジ~ヘキサーカルボン酸(以 下、ポリカルボン酸と略記する)とをエステル化して得 られる、末端がポリカルボン酸残基である(ポリ)カル ボン酸 { (ポリ) エーテル (ポリ) オール} エステルか ら構成される連結鎖、(f)炭素原子数1~24の直鎖 アルキレン基、炭素原子数2~24の分岐アルキレン 基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より 選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合 及びエステル結合で結合された一つあるいはそれらの繰 40 り返し単位を有する重量平均分子量100~100,0 00の(ポリ) エステル(ポリ) オールとポリカルボン 酸とをエステル化して得られる末端がポリカルボン酸残 基である(ポリ)カルボン酸 {(ポリ)エステル(ポ リ) オール} エステルから構成される連結鎖、(g) 炭 素原子数1~24の直鎖アルキレン基、炭素原子数2~ 24の分岐アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリ ール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水 素基が、エーテル結合で結合された一つあるいはそれら の繰り返し単位を有する重量平均分子量100~10

0,000の(ポリ) エポキシドを開環して得られる連結鎖:等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

6

【0014】上記の連結鎖(a)を構成する(ポリ)エ ーテル(ポリ)オールとしては、例えば、ポリエチレン グリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレン グリコール、ポリテトラメチレングリコール等のポリア ルキレングリコール類; エチレングリコール、プロパン ジオール、プロピレングリコール、テトラメチレングリ コール、ペンタメチレングリコール、ヘキサンジオー ル、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロ ールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、 ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリトール等 のアルキレングリコール類の、エチレンオキシド変性 物、プロピレンオキシド変性物、ブチレンオキシド変性 物、テトラヒドロフラン変性物、などが挙げられ、これ らの中でも、アルキレングリコール類の各種変性物が好 ましい。さらに、上記の連結鎖(a)を構成する(ポ リ) エーテル(ポリ)オールとしては、エチレンオキシ ドとプロピレンオキシドの共重合体、プロピレングリコ ールとテトラヒドロフランの共重合体、エチレングリコ ールとテトラヒドロフランの共重合体、ポリイソプレン グリコール、水添ポリイソプレングリコール、ポリブタ ジエングリコール、水添ポリブタジエングリコール等の 炭化水素系ポリオール類、ポリテトラメチレンヘキサグ リセリルエーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフ ラン変性物)等の多価水酸基化合物等が挙げられるがこ れらに限定されるものではない。

【0015】上記の連結鎖(b)を構成する(ポリ)エ ステル (ポリ) オールとしては、例えば、ポリエチレン グリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレン グリコール、ポリテトラメチレングリコール等のポリア ルキレングリコール類、あるいはエチレングリコール、 プロパンジオール、プロピレングリコール、テトラメチ レングリコール、ペンタメチレングリコール、ヘキサン ジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリ メチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセ リン、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリト ール等のアルキレングリコール類の、 ε - カプロラクト ン変性物、 γ - ブチロラクトン変性物、 δ - バレロラク トン変性物またはメチルバレロラクトン変性物;アジピ ン酸、ダイマー酸等の脂肪族ジカルボン酸と、ネオペン チルグリコール、メチルペンタンジオール等のポリオー ルとのエステル化物である脂肪族ポリエステルポリオー ル;テレフタル酸等の芳香族ジカルポン酸とネオペンチ ルグリコール等のポリオールとのエステル化物である芳 香族ポリエステルポリオール等のポリエステルポリオー ル;ポリカーボネートポリオール、アクリルポリオー ル、ポリテトラメチレンヘキサグリセリルエーテル(ヘ キサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)等の多価

水酸基化合物と、フマル酸、フタル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸等のジカルボン酸とのエステル化物;グリセリン等の多価水酸基含有化合物と動物・植物の脂肪酸エステルとのエステル交換反応により得られるモノグリセリド等の多価水酸基含有化合物、等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0016】上記の連結鎖(c)を構成する(ポリ)エ ーテル(ポリ)イソシアネートとしては、例えば、メチ レンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネー 10 ト、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、テト ラメチレンジイソシアネート、リジンジイソシアネー ト、ダイマー酸ジイソシアネート等の脂肪族ジイソシア ネート化合物;2,4-トリレンジイソシアネート、 2, 4-トリレンジイソシアネートの2量体、2, 6-トリレンジイソシアネート、pーキシレンジイソシアネ ート、m-キシレンジイソシアネート、4, 4'-ジフ ェニルメタンジイソシアネート、1,5-ナフチレンジ イソシアネート、3,3'ージメチルビフェニルー4, 4'-ジイソシアネート等の芳香族ジイソシアネート化 合物;イソホロンジイソシアネート、4,4'-メチレ ンビス(シクロヘキシルイソシアネート)、メチルシク ロヘキサン-2、4(又は2、6)ジイソシアネート、 1,3-(イソシアネートメチレン)シクロヘキサン等 の脂環式ジイソシアネート、などのポリイソシアネート と、(ポリ)エーテル(ポリ)オールとのウレタン化反 応によって得られる(ポリ)エーテル(ポリ)イソシア ネート等が挙げられるが、これに限定されるものではな

【0017】ポリイソシアネートと反応に用いる(ポ リ) エーテル (ポリ) オールとしては、例えば、ポリエ チレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブ チレングリコール、ポリテトラメチレングリコール等の ポリアルキレングリコール類;エチレングリコール、プ ロパンジオール、プロピレングリコール、テトラメチレ ングリコール、ペンタメチレングリコール、ヘキサンジ オール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメ チロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリ ン、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリトー ル等のアルキレングリコール類の、エチレンオキシド変 40 性物、プロピレンオキシド変性物、ブチレンオキシド変 性物、テトラヒドロフラン変性物等が挙げられ、これら の中でも、アルキレングリコール類の各種変性物が好ま しい。さらに、ポリイソシアネートと反応に用いる(ポ リ) エーテル (ポリ) オールとしては、エチレンオキシ ドとプロピレンオキシドの共重合体、プロピレングリコ ールとテトラヒドロフランの共重合体、エチレングリコ ールとテトラヒドロフランの共重合体、ポリイソプレン グリコール、水添ポリイソプレングリコール、ポリブタ ジエングリコール、水添ポリブタジエングリコール等の 50 炭化水素系ポリオール類;ポリテトラメチレンヘキサグ リセリルエーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフ ラン変性物)等の多価水酸基化合物、などが挙げられる が、これらに限定されるものではない。

【0018】上記の連結鎖(d)を構成する(ポリ)エステル(ポリ)イソシアネートとしては、例えば、連結鎖(c)で掲げたポリイソシアネートと、(ポリ)エステル(ポリ)オールとのウレタン化で得られる(ポリ)エステル(ポリ)イソシアネート等が挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0019】ポリイソシアネートと反応に用いる(ポ リ) エステル (ポリ) オールとしては、例えば、エチレ ングリコール、プロパンジオール、プロピレングリコー ル、テトラメチレングリコール、ペンタメチレングリコ ール、ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、グ リセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリト ール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ジペ ンタエリス リトール等のアルキレングリコール類の、 ε カプロラクトン変性物、アーブチロラクトン変性物、 δ-バレロラクトン変性物、メチルバレロラクトン変性 物;アジピン酸やダイマー酸等の脂肪族ジカルボン酸 と、ネオペンチルグリコールやメチルペンタンジオール 等のポリオールとのエステル化物である脂肪族ポリエス テルポリオール;テレフタル酸等の芳香族ジカルボン酸 と、ネオペンチルグリコール等のポリオールとのエステ ル化物である芳香族ポリエステルポリオール等のポリエ ステルポリオール:ポリカーボネートポリオール、アク リルポリオール、ポリテトラメチレンヘキサグリセリル エーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性 物)等の多価水酸基化合物と、フマル酸、フタル酸、イ ソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マ レイン酸等のジカルボン酸とのエステル化物:グリセリ ン等の多価水酸基含有化合物と動物・植物の脂肪酸エス テルとのエステル交換反応により得られるモノグリセリ ド等の多価水酸基含有化合物、などが挙げられるが、こ れらに限定されるものではない。

【0020】上記の連結鎖(e)を構成する末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 {(ポリ)エーテル(ポリ)オール}エステルとしては、例えば、(1)コハク酸、アジピン酸、フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、フマル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、ベンゼンペンタカルボン酸、ベンゼンヘキサカルボン酸、シトリック酸、テトラヒドロフランテトラカルボン酸、シクロヘキサン鳥カルボン酸等のポリカルボン酸と、(2)上記(a)で示した(ポリ)エーテル(ポリ)オールとのエステル化で得られる末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 {(ポリ)エーテル(ポリ)オール}エステル等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0021】上記の連結鎖(f)を構成する末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 {(ポリ)エステル(ポリ)オール}エステルとしては、例えば、(l)コハク酸、アジピン酸、フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、セバシン酸、マレイン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、ベンゼンペンタカルボン酸、ベンゼンヘキサカルボン酸、シトリック酸、テトラヒドロフランテトラカルボン酸、シクロヘキサンカルボン酸等のジ~ヘキサーカルボン酸と、(2)上記(b)に示した(ポリ)エステル(ポリ)オールとのエステル化で得られる、末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 {(ポリ)エステル(ポリ)オール}エステル、等が挙げられるが、これらに限定されるもので

はない。

【0022】上記の連結鎖(g)を構成する(ポリ)エ ポキシドとしては、例えば、 (メチル) エピクロルヒド リンと、ピスフェノールAやビスフェノール F及びその エチレンオキシド、プロピレンオキシド変性物などから 合成されるエピクロルヒドリン変性ピスフェノール型の エポキシ樹脂: (メチル) エピクロルヒドリンと、水添 ビスフェノールA、水添ビスフェノールF、それらのエ チレンオキシド変性物、プロピレンオキシド変性物など とから合成されるエピクロルヒドリン変性水添ピスフェ ノール型のエポキシ樹脂、エポキシノボラック樹脂:フ ェノール、ビフェノールなどと (メチル) エピクロルヒ ドリンとの反応物; テレフタル酸、イソフタル酸又はピ ロメリット酸のグリシジルエステルなどの芳香族エポキ シ樹脂; (ポリ) エチレングリコール、(ポリ) プロピ レングリコール、(ポリ) ブチレングリコール、(ポ リ) テトラメチレングリコール、ネオペンチルグリコー ルなどのグリコール類、それらのアルキレンオキシド変 性物のポリグリシジルエーテル; トリメチロールプロバ ン、トリメチロールエタン、グリセリン、ジグリセリ ン、エリスリトール、ペンタエリスリトール、ソルビト ール、1,4-プタンジオール、1,6-ヘキサンジオ*

* ールなどの脂肪族多価アルコールや、それらのアルキレンオキシド変性物のグリシジルエーテル; アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、イタコン酸などのカルボン酸のグリシジルエステル; 多価アルコールと多価カルボン酸とのポリエステルポリオールのグリシジルエーテル; グリシジル (メタ) アクリレートの共重合体; 高級脂肪酸のグリシジルエステル、エポキシ化アマニ油、エポキシ化大豆油、エポキシ化ひまし油、エポキシ化ポリブタジエン等の脂肪族エポキシ樹脂、等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0023】これらの中でも、R₁が炭素数2~24の 直鎖アルキレン基、炭素数2~24の分岐アルキレン 基、または水酸基を有する炭素数2~24のアルキレン 基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基がエ ーテル結合、エステル結合及びウレタン結合からなる群 より選ばれる少なくとも1つの結合で結ばれた重量平均 分子量100~100,000の(ポリ) エーテル連結 鎖、(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)ウレタン連結 鎖を示すマレイミド化合物が好ましく、中でも特に、m 及びnが1であり、Rii及びRiiがアルキレン基を示 し、かつR2が炭素数2~24の直鎖アルキレン基、炭 素数2~24の分岐アルキレン基、または水酸基を有す る炭素数2~24のアルキレン基からなる群より選ばれ る少なくとも1つの有機基がエーテル結合で結ばれた重 量平均分子量100~5000の(ポリ) エーテル連結 鎖を示すマレイミド化合物は低応力性及び密着性に優れ た硬化物を容易に得ることができる点から好ましく、更 に、 $100 \sim 1000$ がとくに好ましい。

【0024】これらのマレイミド化合物は特開平11-124403号公報及び特開平11-124404号公報に記載されている技術により合成することができる。 【0025】これらの一般式(1)で表わされるマレイミド化合物の中でも、下記一般式(2)で表わされる化合物が本発明の課題を解決する点から好ましい。 【化3】

(式中、 R_1 は炭素数 $2\sim 6$ のアルキレン基を、r は、 $1\sim 100$ の繰り返し単位数を表わす。)

【0026】また、上記一段式(2)の中の具体例とし※

※ ては、下記構造式(3)、(4)、(5)で表わされる 化合物類が挙げられる。

【化4】

(式中、s、 t、およびuはそれぞれ1~100の繰り 返し単位数を表わす。)

【0027】上記の化合物類の中でも、構造式(3)で 表わされる化合物において、ポリオキシテトラメチレン 連結鎖の重量平均分子量が100~3000であること が好ましく、更に100~500であることが特に好ま しい。また、構造式(4)で表わされる化合物におい て、ポリオキシプロピレン連結鎖の重量平均分子量が1 00~3000であることが好ましく、更に100~5 00であることが特に好ましい。

【0028】前記構造式(3)において、ポリオキシテ トラメチレン構造の重量平均分子量が、100~100 0が好ましく、200~500であるものが、特に、好 ましい。

【0029】本発明の熱硬化性樹脂組成物において用い られるマレイミド化合物 (W) は、半導体液状封止材、 アンダーフィル材等の用途において使用する場合には、 組成物の粘度を低くできる点から常温で液状であること が好ましい。常温で液状のマレイミド化合物とは、例え ば常温で固形のものでも液状のマレイミド化合物、又は 液状エポキシ樹脂と混合することで常温で安定して液状 を示す物を含む。

【0030】本発明の熱硬化性樹脂組成物において用い られるアミン系化合物 (X) は1分子中に1個以上の1 ~3級アミノ基を有するものであれば特に限定されるも のではないが、エポキシ樹脂硬化剤、エポキシ樹脂潜在 硬化剤、またはエポキシ樹脂硬化促進剤として常用され ているアミン系化合物が好ましい。具体例を挙げると、 エポキシ樹脂硬化剤として用いられるジエチレントリア ミン、トリエチレンテトラミン等の脂肪族アミン類、ビ ス(3-メチル-4-アミノシクロヘキシル)メタン等の脂 環族アミン類、メタフェニレンジアミン、ジアミノジフ 50

ェニルメタン、ジアミノジフェニルスルホン等の芳香族 アミン類、各種ポリアミド樹脂ないしはそれらの各種変 性物がある。またエポキシ樹脂潜在硬化剤として用いら れるジシアンジアミド、BF:-アミン錯体、各種グアニジ ン誘導体等がある。さらにエポキシ樹脂硬化促進剤とし て用いられるジメチルベンジルアミン等の三級アミン 類、2-エチル-4-メチル-イミダゾール等のイミダゾール 類、アミン金属塩類がある。その中でもイミダゾール類 のようなエポキシ樹脂硬化促進剤として用いられる化合 物は反応性が優れる点から特に好ましい。

【0031】本発明の熱硬化性樹脂組成物において用い られるエポキシ樹脂 (Y) は特に限定されるものではな いが、常温で液状であることが好ましい。常温で液状の エポキシ樹脂とは、例えば常温で固形のものでも常温で 液状のエポキシ樹脂と混合することで常温で安定して液 状を示す物を含む。また半導体封止材、アンダーフィル 材等の用途に用いる場合は、加水分解性塩素量が100 0 p p m以下であることが望ましい。

【0032】エポキシ樹脂としては、前記の要件を満足 するエポキシ樹脂であれば、特に限定されるものではな いが、具体例を挙げると、ビスフェノールA型エポキシ 樹脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂等のビスフェノ ール型エポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ 樹脂、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂等のノボラ ック型エポキシ樹脂、トリフェノールメタン型エポキシ 樹脂、トリフェノールプロパン型エポキシ樹脂等のトリ フェノールアルカン型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポ キシ樹脂、 ピフェニル型エ ポキシ樹脂、ジシクロペンタ ジエン型エポキシ樹脂等があり、これらは単独でも混合 して用いても差し支えない。この中でも流動性をさらに 高める必要性がある場合は、ピスフェノールF型エポキ シ樹脂や、分子蒸留処理されたピスフェノールA型エポ

キシ樹脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂、ナフタレ ン型エポキシ樹脂等を用いることが好ましい。また耐熱 性を高める必要がある場合はナフタレン型エポキシ樹脂 や、ノボラック型エポキシ樹脂等を用い、耐湿性を高め る必要がある場合はジシクロペンタジエン型エポキシ樹 脂等を用いることが好ましい。さらに、n-プチルグリ シジルエーテル、バーサティック酸グリシジルエステ ル、スチレンオサイド、エチルヘキシルグリシジルエー テル、フェニルグリシジルエーテル、クレジルグリシジ ルエーテル、ブチルフェニルグリシジルエーテル等のよ 10 うな通常のエポキシ樹脂の希釈剤として用いられるもの を混合して用いても差し支えない。

【0033】前記マレイミド化合物(W)とエポキシ樹 脂(Y)の混合比率は、低応力性及び密着性に特に優れ た硬化物が容易に得ることができる点から、95:5~ 10:90重量%であることが好ましく、更に80:2 0~25:75重量%であることがより好ましい。

【0034】また、マレイミド化合物(W)とエポキシ 樹脂(Y)の混合物の粘度は、アンダーフィル材等の用 途において、フリップチップ実装型パッケージ中へアン 20 ダーフィル材を流動注入する際、気泡を巻き込みにく く、コーナー端部への充填不良が発生しにくい等点から 20Pa·s以下(25°)であることが好ましく、更 に10Pa·s以下(25°)であることがより好まし い。また、半導体液状封止材用途についても、気泡を巻 き込みにくい点から、同様に20Pa・s以下(25 ℃)であることが好ましく、更に10Pa・s以下(2) 5℃) であることがより好ましい。

【0035】本発明の熱硬化性樹脂組成物に用いられる エポキシ樹脂硬化剤(Z)としては、種々の化合物が使 30 用できる。例えば、各種ノボラック樹脂をはじめ、ジエ チレントリアミン、トリエチレンテトラミン等の脂肪族 アミン類、ビス (3-メチル-4-アミノシクロヘキシル) メタン等の脂環族アミン類、メタフェニレンジアミン、 ジアミノジフェニルメタン、ジアミノジフェニルスルホ ン等の芳香族アミン類、各種ポリアミド樹脂ないしはそ れらの各種変性物、無水マレイン酸、無水フタル酸、無 水ヘキサヒドロフタル酸、無水メチルヘキサハイドロフ タル酸、ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水物、無 水ピロメリット酸等の酸無水物、またはジシアンジアミ 40 ド、イミダゾール、BFs-アミン錯体、各種グアニジン誘 導体等の潜在硬化剤などが挙げられる。

硬化剤の使用量 は、エポキシ樹脂の一分子中に含まれるエポキシ基の数 と、硬化剤中のアミノ基またはイミノ基、フェノール性 水酸基等の活性水素基の数あるいは酸無水物基の数が当 量付近となる量が一般的である。また、上掲されたよう な各種の化合物を硬化剤として用いる際には、さらに必 要に応じて硬化促進剤を併用してもよい。硬化促進剤と しては、例えばジメチルペンジルアミン等の三級アミン 類、メチルイミダゾール等のイミダゾール類、またはア 50

14 ミン金属塩類等の有機金属化合物、1,3,5-トリヒドロキ シベンゼン等の多価フェノール類などが挙げられ、公知 慣用の各種の硬化促進剤であれば、いずれも使用でき る。さらに必要に応じて、充填剤、着色剤、難燃剤、離 型剤、カップリング剤、またはタール、ピッチ、アルキ ッド樹脂、フェノール樹脂等の公知慣用の各種添加剤成 分を配合させることができる。それらのうち、かかる充 填剤として、例えば、シリカ類、珪酸ジルコン、アルミ ナ、炭酸カルシウム、石英粉、酸化ジルコン、タルク、 クレー、硫酸パリウム、アスベスト粉またはミルド・グ ラス等であり、上記着色剤として、例えば、カーボンブ ラックまたは各種の金属化合物等であり、また、上記離 型剤として、例えば、ステアリン酸、ステアリン酸金属 **塩類、天然ワックス類または合成ワックス類等であり、** さらに、上記難燃剤として、例えば、三酸化アンチモン または、ヘキサブロモベンゼン等であり、さらにまた、 上記カップリング剤として、例えば、アクリルシラン 類、アミノシラン類またはエポキシシラン類等である。 【0036】本発明の熱硬化性樹脂組成物は、例えば、 マレイミド化合物(W)、エポキシ樹脂(Y)、エポキ シ樹脂硬化剤(Z)、硬化促進剤、充填剤を同時に又は 別々に必要により加熱処理を加えながら撹拌、溶解、混 合、分散、脱泡させることにより製造することができ る。これらの混合物の混合、撹拌、分散等の装置は特に

してもよい。 [0037]

【実施例】以下、実施例および比較例によって本発明を 詳細に説明する。なお、本発明は下記実施例に限定され

限定されないが、撹拌、加熱装置を備えたライカイ機、

3本ロール、ボールミル、プラネタリーミキサー等を用

いることができる。これら装置を適宜組み合わせて使用

<実施例1~4および比較例1~4>表1に示した配合 を秤量し、3本ロールを用いて混練、分散後、真空脱泡 処理を行いアンダーフィル材料を作製した。作製したア ンダーフィル材料にて以下の試験を行った。結果を表1 に示した。表中、配合成分および試験方法の詳細は下記 の通り。

【0038】 [配合成分]

(1)マレイミド化合物①:一般式(1)においてm= n=1、R11及びR12がメチレン基、 G_1 及び G_2 がエス テル結合、Riが重量平均分子量200~300のポリ テトラメチレングリコール連結鎖である化合物。

(2) マレイミド化合物②: ピス(4-マレイミドフェ ニル)メタン

(3) エポキシ樹脂①: ピスフェノールA 型エポキシ樹 脂(大日本インキ化学工業(株)製、商品名: EPIC LON 850S、エポキシ当量188g/eq)。

(4) エポキシ樹脂②: ビスフェノールF型エポキシ樹 脂(大日本インキ化学工業(株)製、商品名:EPIC

LON 830S、エポキシ当量169g/eq)。

- (5) エポキシ樹脂硬化剤: 無水フタル酸 (大日本インキ化学工業 (株) 製、商品名: EPICLON B-570、水酸基当量166g/ep)。
- (6) 2 E 4 M Z: 2-エチル-4メチル-イミダゾール
- (7) BDMA: ジメチルペンジルアミン
- (8) シリカΦ: (合成溶融 球状シリカで平均粒径 7. 9 μm)

シリカ②: (合成溶融球状シリカで平均粒径 0. 3 μ m)

【0039】 [試験方法]

(1)接着強度:プリント基板としてビスマレイミドートリアジン(BT)レジン製基板上にソルダーレジスト(太陽インキ社製PSR-4000/CA-40)を形成したものを、チップとして表面にパッシベーション膜用ポリイミド(住友ベークライト社CRC-6050)を塗布したもの(6x6x0.38mm角)を用いた。プリント基板上にアンダーフィル材料を塗布し、チップをポリイミド塗布面とアンダーフィル材とが向き合う形で搭載し、110℃で3時間さらに165℃で2時間硬20化した。硬化後DAGE製BT100を用い240℃で*

* の熱時ダイシェア強度を測定した。

(2) 反り:低応力性の尺度として以下の方法に従って反りを測定した。 $15\times6\times0$. 3mm (厚さ)のチップを厚さ 200μ mの飼フレームにアンダーフィル材を用いて110℃で3時間さらに165℃で2時間硬化接着させ、チップの長手方向を表面組さ計を用いて上下方向の変位の最大値を求めた。

16

[0040]

【表1】

表 1		実施例				比較例			
		1	2	3	4	1	2	3	4
	マレイミド化合物①	200	100	100	100	_	-	-	-
	マレイミド化合物②	-	_	-	-	200	100	100	-
	エポキシ樹脂①	-	100	53	-	_	100	53	106
配	エポキシ樹脂②	-	-	-	50	-	-	-	-
	エポキシ樹脂硬化剤	-	-	47	50	-	-	47	94
合	2E4MZ	2	2	-	-	2	2	-	-
	BDNA	-	-	2	2	-	_	2	2
	シリカ①	60	60	60	60	60	60	60	60
	シリカ②	60	60	60	60	60	60	60	60
Son.	密着性 (kg/6×6mm)	11	15	14	16	1	3	2	5
阿	反り(ミクロン)	30	40	45	43	180	170	170	160
	ヒートサイクル試験	良	良	良	良	不良	不良	不良	不良

【0041】実施例1~4において、本発明のマレイミド化合物を必須成分とする熱硬化性樹脂組成物は高密着性、低応力性、耐ヒートサイクル性に優れた硬化物を与えることが判明した。比較例1~3では、本発明のマレイミド化合物以外のマレイミド化合物(芳香族系ピスマレイミド化合物)を使用したため、密着性、低応力性、耐ヒートサイクル性のいずれも劣っていた。また比較例4では、本発明のマレイミド化合物マレイミド化合物を※

※ 使用しないため、密着性、低応力性、耐ヒートサイクル 性のいずれも劣っていた。

[0042]

【発明の効果】本発明の(W)式1に示されるマレイミド化合物を必須成分とする熱硬化性樹脂組成物は低応力性、高密着性という両特性に優れた硬化物を与えるので、それらが要求される半導体封止材、アンダーフィル材等の電子デバイス材料の用途に極めて有用である。

フロントペー ジの続き

(51) Int. C1. 1

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

H 0 1 L 23/31

Fターム(参考) 4J002 CC043 CD02X CD03X CD04X

CD05X CD06X CM04W EL136

EL146 EN036 EN046 EN076

EN086 ER006 ET006 EU116

FD140 FD143 FD146 GJ00

GJ01 GJ02

4J036 AA01 AC01 AC02 AC08 AD01

AD08 AF01 AF06 AF15 AF27

DB17 DB21 DB22 DC03 DC06

DC09 DC10 DC31 DC40 DC45

EA07 FB07 FB08 FB13 JA01

JA06 JA07

4J043 PA01 PA02 PB03 QC07 QC08

RA08 SA06 SA07 SB01 UA35

UB12 UB13 UB14 UB16 UB21

WA07 XA06 ZA02 ZA33 ZB02

ZB03 ZB47

4M109 AA01 BA01 BA04 CA05 CA21

EA02 EA08 EB02 EB04 EC04

ECO9